

Neuropatías Hereditarias I

Hay numerosas formas de neuropatías hereditarias, la clasificación de Dyck ampliamente usada divide las neuropatías hereditarias en formas sensitivo-motora y sensitiva autonómica numerando los subtipos. Un buen número de neuropatías no están tan investigadas, siendo estos dos los dos más estudiadas.

HSMN TIPO I (CMT I)

Es la neuropatía más común su transmisión es autosómica dominante y se divide en CMT IA, localizada en el cromosoma 17 y CMT IB, localizada en el cromosoma 1. Se conoce también como atrofia muscular peroneal o forma hipertrofica de CMT. Es una neuropatía sensitivo motora distal simétrica, lentamente progresiva con pérdida de masa muscular más evidente en miembros inferiores.

HSMN TIPO II

Es la forma neuronal de CMT, corresponde a cerca de una tercera parte de los casos de CMT autosómica dominante, esta asociada con degeneración selectiva de neuronas motoras inferiores y células ganglionares de la raíz dorsal. El cuadro clínico es igual, excepto por la hipertrofia de nervios en el CMT I.

Neuropatía sensitiva autonómica hereditaria

- HSN tipo I (Denny Brown)
- HSN Tipo II
- Riley - Day